This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

1/1 ページ

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-288405

(43)Date of publication of application: 17.10.2000

(51)Int.CI.

B01J 35/02 A61L 9/00 B01D 53/86

B01J 21/06

(21)Application number: 11-096494

(71)Applicant: OTSUKA CHEM CO LTD

(22)Date of filing:

02.04.1999

(72)Inventor: SUZUE MASAYOSHI

TANAKA TOMOHIRO

(54) PHOTOCATALYST BODY AND REMOVING METHOD OF HARMFUL MATERIAL USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To facilitate handling, to secure large contact surface area with a material to be treated and to easily separate a porous particle from the material to be treated by granulating fibrous titanium oxide to from the porous particle.

SOLUTION: The photocatalyst body is formed by granulating the fibrous titanium oxide. Though the shape of the photocatalyst body is particularly not limited, the average particle diameter is, for example, controlled to 20 μm to 5 mm. The producing method of the porous granular photocatalyst body is, for example, by adding a binder into the titanium oxide, granulating it by a continuous stirring granulator, or the like, and heat-treating the resultant granulated body at from 150° C up to 800° C at need. As the binder, an organic binder such as polyvinyl alcohol or an inorganic binder such as colloidal silica is used. The crystal form of the fibrous titanium oxide used in such a case is a single form of rutile type, anatase type, brookite type, monoclinic type or amorphous type or a multiple form of ≥2 kinds thereof.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2000 Japan Patent Office

(19) 日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開發号 特開2000-288405 (P2000-288405A)

(43)公開日 平成12年10月17日(2000.10.17)

(51) Int.Cl.7	識別配号	FΙ	テーマコード(参考)
B01J 35/02		B 0 1 J 35/02 J	4C080
		D	4D048
A61L 9/00		A61L 9/00 C	4G069
B 0 1 D 53/86	ZAB	B 0 1 J 21/06 M	
B 0 1 J 21/06		B 0 1 D 53/36 ZABJ	
		審査請求 未請求 請求項の数4	OL (全 7 頁)
(21)出廢番号	特願平11-96494	(71) 出額人 000206901	
		大學化学株式会社	
(22) 出願日	平成11年4月2日(1999.4.2)	大阪府大阪市中央区大手	通3丁目2番27号
		(72) 発明者 鈴江 正義	
		徳島県徳島市川内町加賀	預野463 大塚化
		学株式会社徳島研究所内	
		(72)発明者 田中 智博	
		徳島県徳島市川内町加賀	須野463 大塚化
		学株式会社德岛研究所内	
	· ·		
	•	(74)代理人 100095382	

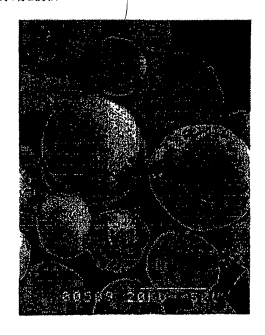
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光触媒体及び眩光触媒体を用いた有害物質の除去方法

(57)【要約】

【課題】 取扱いが容易で、被処理物に対し大きな接触 面積を確保することができるとともに、被処理物からの 分離が容易な酸化チタンからなる光触媒体を得る。

【解決手段】 繊維状酸化チタンを造粒し多孔質粒子に したことを特徴としている。



(2)

特開2000-288405

【特許請求の範囲】

【請求項1】 繊維状酸化チタンを造粒し多孔質粒子に したことを特徴とする光触媒体。

【韵求項2】 繊維状酸化チタン及び粒子状酸化チタン の混合物を造粒し多孔質粒子にしたことを特徴とする光 触媒体。

【顧求項3】 繊維状酸化チタンまたは粒子状酸化チタ ンの結晶構造が非晶質型、単斜晶型、アナターゼ型、ル チル型の単独または混合系であることを特徴とする請求 項1または2に配載の光触媒体。

【簡求項4】 有害物質を含有する流体に請求項1~3 のいずれか1項に記載の光触媒体を接触させ、そのバン ドギャップ以上のエネルギーを有する光を照射して有害 物質を酸化または分解することを特徴とする有害物質の 除去方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光触媒体及び該光 触媒体を用いた有客物質の除去方法に関するものであ り、さらに詳細には、有害物質を含有する流体、例えば 20 処理物からの分離が容易である。 廃水や廃ガス等の浄化に有用な光触媒体及び該光触媒体 を用いた有容物質の除去方法に関するものである。

[0002]

【従来の技術】酸化チタンは光触媒活性を有しており、 水処理、空気浄化、水素製造その他の用途において近年 特に注目されており、穏々の検討がなされている。

【0003】光触媒においては、表面積の大きいものが 好ましく、このような観点から微粉末状の酸化チタンが 一般に用いられている。このような微粉末状酸化チタン 850号公報等に開示されているように、微粉末状酸化 チタンを被処理物に添加し懸濁させる等の方法が一般に 採用されている。

[0004]

1000061

【発明が解決しようとする課題】 しかしながら、微粉末 状酸化チタンは非常に粒子径が小さいため、空気中に飛 散しやすく、粉塵発生により作業環境が悪化するという 問題があった。また、上述のように、被処理液中に懸濁 して用いる場合、処理後光触媒を分離するのに著しい手 間を要するという問題があった。また、光触媒をカラム 40 などに充填して用いる場合には、圧力損失(圧損)が大 きくなるという問題があった。

【0005】本発明の目的は、取扱いが容易で、被処理 物に対し大きな接触面積を確保することができるととも に、被処理物からの分離が容易な光触媒体及び該光触媒 体を用いた有害物質の除去方法を提供することにある。

【課題を解決するための手段】本発明の光触媒体は、繊 維状酸化チタンを造粒し多孔質粒子にしたことを特徴と している。

【0007】本発明においては、繊維状酸化チタン及び 粒子状酸化チタンを混合し、この混合物を造粒して多孔 質粒子にしてもよい。この場合、粒子状酸化チタンの混 合割合は、繊維状酸化チタン100重量部に対し、10 0 重量部以下であることが好ましく、さらに好ましくは 30重員部以下である。

2

【0008】本発明の光触媒体は、繊維状酸化チタン同 士が互いに絡むようにして造粒された多孔質の顆粒状粒 子である。従って、粒子の内部まで多孔質構造が連続し 10 ており、粒子の内部まで被処理物の流体が浸透すること ができる。従って、造粒物であっても優れた光触媒活性

【0009】本発明で用いている酸化チタンは、繊維状 であるので、単位貿景部及び単位体積当たりに対して大 きな表面積を有している。本発明の光烛媒体は、このよ うな繊維状酸化チタンを造粒した多孔質粒子であるの で、被処理物に対し大きな接触面積を確保することがで きる。また、大きな接触面積を確保することができるに もかかわらず、繊維が絡み合った造粒物であるので、被

【0010】本発明において用いることのできる繊維状 酸化チタンの結晶型としては、ルチル型、アナターゼ 型、ブルッカイト型、単斜晶型のいずれであってもよ く、非晶質型であってもよい。また、ルチル型と単斜晶 型、アナターゼ型と単斜晶型、単斜晶型と非晶質型等、 これらの結晶型の2種以上が複合したものであってもよ

【0011】また、繊維状酸化チタンとしては、触媒活 性を高めるためもしくは吸収光スペクトルをシフトさせ を用いて廃棄物等を処理するには、例えば特公平2-9 30 るため等の目的で、Pt、Pd等を担持させたものや、 Fe、Co、NI等を固溶させたものを用いてもよい。 【0012】これらの繊維状酸化チタンの形状として は、平均繊維径0.05~30 µm、好ましくは0.1 $\sim 5 \mu m$ 、平均繊維長 $3 \mu m \sim 500 \mu m$ 、好ましくは 5 μm~200μm、平均アスペクト比3~1000、 好ましくは6~200のものを例示できる。

> 【0013】上記繊維状酸化チタンは、例えば以下のよ うな方法で製造することができる。例えば、繊維状単斜 晶型酸化チタンは、特許第2704351号に開示され た方法に準じて製造できる。すなわち、例えば、4チタ ン酸カリウム繊維を酸処理して得た二酸化チタン水和物 繊維を80~350℃で加熱処理し、次いで500~6 50℃で加熱処理することにより製造できる。

【0014】また、繊維状アナターゼ型酸化チタンは、 上記二酸化チタン水和物繊維を乾燥した後、800~1 000℃で2時間程度加熱処理することにより製造でき る。また、繊維状ルチル型酸化チタンは、例えば、特開 昭62-223323号に開示の方法に準じて製造する ことができ、チタニウムアルコキシドを加水分解・重縮 50 合させてチタン化合物ゲル繊維を得、これを加熱するこ

(3)

特開2000-288405

とにより製造できる。

【0015】複合系繊維状酸化チタンは、例えば、特願 平10-276804号に開示された方法に準じて製造 できる。例えば、上述の二酸化チタン水和物をエタノー ルに分散させ、オートクレープ中約320℃で1時間熱 処理することにより、単斜晶型とアナターゼ型が複合し た繊維を得ることができる。

3

【0016】これらの繊維状酸化チタンの中でも、単斜 **晶型のものは繊維強度がつよく、本発明の光触媒体の強** 度を向上させることができるため特に好ましい。また、 単斜晶型とアナターゼ型、単斜晶型と非晶質型、単斜晶 型とルチル型、アナターゼ型とルチル型等、2種以上の 結晶型が複合した繊維を用いると触媒活性が向上するた め好ましい。

【0017】また、これらの繊維状酸化チタンの2種以 上を組み合わせて用いることもできる。かかる組み合わ せとしては、例えば、繊維状単斜晶型酸化チタンと単斜 晶型とアナターゼ型の複合した繊維状酸化チタンを組み 合わせて用いる、繊維状単斜晶型酸化チタンと繊維状ア み合わせを例示できる。

【0018】本発明の光触媒体は、上記繊維状酸化チタ ンが造粒されてなるものである。ここで、光触媒体の形 状としては、特に制限されるものではないが、例えば平 ·均粒径20 μm~5 mmのものが例示できる。

【0019】かかる顆粒状光触媒体は、例えば以下のよ うにして製造できる。すなわち、繊維状酸化チタン10 0 貫昼部に対して結合剤を1~100重量部程度添加 し、スプレードライ造粒機、スパルタン造粒機、連続撹 拌造粒機等により造粒することにより製造できる。

【0020】ここで、結合剤としては、有機または無機 の結合剤を用いることができる。有機結合剤としては、 ボリピニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、 (メタ) アクリル樹脂、エポキシ樹脂、フェノール樹 脂、酢酸ピニル樹脂、ウレタン樹脂、シリコン樹脂、フ ッ素樹脂等を例示できる。また、無機結合剤としては、 水ガラス、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、コ ロイダルチタニア等を例示できる。これらは1種を単独 で用いてもよいし、2種以上を併用してもよい。

化チタンを同時に造粒することができ、それにより繊維 状酸化チタン及び粒子状酸化チタンが相互に結合した形 態で顆粒状に形成されている光触媒体を得ることができ る。

【0022】得られた造粒物は、顆粒強度を向上させる 目的、または酸化チタンの結晶型を変換させる目的で、 必要に応じて150~800℃までの温度で熱処理して 用いてもよい。また、造粒物とした後、Pt、Pd等を 担持させたり、Fe、Co、Ni等を固溶させてもよ Ļ١,

【0023】有機結合剤を用いて造粒したものについて は、造粒後得られた顆粒物を熱処理することにより、有 機パインダーを分解除去することができる。この時、繊 維の接触部分が部分的に溶融とすることにより、繊維同 士が互いに結合し強固に絡み合った構造のものにするこ とができる。

【0024】コロイダルシリカ、コロイダルチタニア、 コロイダルアルミナなどの無機結合剤を用いて造粒した ものは、造粒後顆粒物を熱処理することにより、繊維状 酸化チタンの表面の一部または全部を覆うシリカ、チタ ニア、アルミナ等を介して繊維同士の接触部分が互いに 強固に結合した造粒物を得ることができる。

【0025】これらのシリカ、チタニア、アルミナ等 は、繊維同士を結合させる結合剤として働くのみなら ず、助触媒として、あるいはそのもの自体も光触媒とし て恸き、本発明の光触媒体の活性向上に寄与することが できる。

【0026】本発明の光触媒体により、分解あるいは酸 化して除去可能な有容物質としては、各種の生物学的酸 . ナターゼ型酸化チタンを組み合わせて用いるといった組 20 素要求物質や大気汚染物質等を例示でき、例えば、ポリ 塩化ピフェニル、フロン、トリハロメタン、トリクロロ エチレン、テトラクロロエチレン、ダイオキシン等の有 機ハロゲン化合物、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒ ド等のアルデヒド類、アンモニア、窒素酸化物等の窒素 化合物、亜硫酸ガス等の硫黄化合物、メタノール、エタ ノール等のアルコール類、メルカプタン、メチルメルカ プタン等のメルカプタン類、アミノ酸類、蛋白質類、油 脂類、界面活性剤等の洗剤成分、除草剤、殺虫剤、殺菌 剤等、細菌、真菌、ウィルス等の微生物類等を例示でき 30 る。

【0027】また、本発明の光触媒体は、水の分解によ る水素の製造や有機合成反応触媒等にも使用することが できる。本発明の光触媒体の使用に際しては、光触媒体 を処理対象物質に接触させ、使用する酸化チタンのパン ドギャップ以上のエネルギーを持つ波長の光を照射す る。酸化チタンのバンドギャップ以上のエネルギーを持 つ波長の光としては、紫外線を含有する光が好ましく、 例えば、太陽光や蛍光灯、ブラックライト、ハロゲンラ ンプ、キセノンフラッシュランプ、水銀灯等の光を用い 【0021】 造粒に際しては、上述のように、粉末状酸 40 ることができる。特に300~400nmの近紫外線を 含有する光が好ましい。光の照射量、照射時間等は処理 対象物質の量等によって適宜設定できる。

> 【0028】処理後の光触媒体は、フィルターや金綱等 を用いて容易に被処理流体から分離できる。また、本発 明の光触媒体を気体の処理に用いる場合も、排出する気 体中に粉塵が混入することは殆どないため、気体の処理 においても好適に使用することができる。また、本発明 の光触媒体をカラム等の被処理流体が通過する管内に充 填して用いる場合、従来の微粒子状酸化チタンに比べ圧 50 力損失を著しく低減させることができる。

> > . |

特開2000-288405

 $\{0029\}$

【実施例】以下に実施例を挙げ本発明を更に詳細に説明 する。なお、特にことわらない限り%は重量%を示す。 【0030】 (実施例1) 繊維状単斜晶型酸化チタン (商品名「MTW」、大塚化学株式会社製、平均繊維径 0. 2 μm、平均繊維長 1 0 μm、平均アスペクト比 5 0) 250gを、コロイダルシリカ(商品名「スノーテ ックス20」、日産化学株式会社製、固形分含量20 %) 333gを脱イオン水1677gで希釈した液中に プレードライヤーR2型(坂本製作所製)に熱風温度2 50℃、ディスク回転速度13000rpmの条件下 で、送液ポンプにて液送し、造粒乾燥物を得た。

[0031] 得られた造粒物を500℃で2時間熱処理 し、シリカバインダーにより強固に結若した造粒物から なる本発明の光触媒体 (平均粒子径約50μm) を得 た。得られた造粒物の走査型電子顕微鏡写真を図1及び 図2に示す。図1及び図2から明らかなように、得られ た造粒物は、繊維が互いに絡み合った多孔質構造を有す る粒子である。

[0032] (実施例2) コロイダルシリカに代えてコ ロイダルチタニア (商品名「STS-01」、石原産業 株式会社製、固形分含量30%)を用いた以外は、実施 例1と同様にして、チタニアパインダーにより強固に結 **着した造粒物からなる本発明の光触媒体(平均粒子径約** 50 µm) を得た。

[0033] (実施例3) 繊維状単斜晶型酸化チタン2 50gに代えて、繊維状単斜晶型酸化チタン230gと アナターゼ型微粒子酸化チタン(商品名「ST-0 0gの混合物を使用した以外は、実施例1と同様にして 繊維状酸化チタンと微粒子状酸化チタンが混在して結着 した造粒物からなる本発明の光触媒体(平均粒子径約7 0 μm) を得た。

【0034】(実施例4)繊維状単斜晶型酸化チタン (実施例1で用いたもの) 250gを10%ポリビニル アルコール水溶液2リットル中に均一に分散させ、その 後実施例1と同条件にて造粒乾燥物を得た。この造粒物 の平均粒子径は約200μmであった。

【0035】次いでこの造粒物を950℃にて2時間熱 40 処理し、本発明の光触媒体 (平均粒子径約130μm) を得た。このものは、熱処理によりポリピニルアルコー ルが分解除去されていたが、原料繊維の接触部位が部分 溶融により相互に結合することにより実施例1と同様の ポーラス(多孔質)構造を有する造粒物の形状を保持す るものであった。また、このものは水分散させても引き 統き造粒物の形状を維持する程度の強度を有していた。 このものはXRD分析により、アナターゼ型結晶構造の 繊維からなるものであることが確認された。

[0036] (実施例5)繊維状単斜晶型酸化チタン

(実施例1と同じもの) 30gを、ハイスピードミキサ 一(型番:LFS-GS-2J型、深江工業株式会社 製)に投入し100rpmで撹拌しながらコロイダルシ リカ(実施例1と同じもの)22.5gを脱イオン水6 7. 5gで希釈したパインダー液20gをスプレーし、 造粒物を得た。該造粒物を600°Cで熱処理し、シリ カバインダーにより強固に結着した光触媒体を得た。得 られた光触媒体の平均粒子径は30 µmであった。得ら れた造粒物の走査型電子顕微鏡写真を図3に示す。図3 均一分散し、スラリー化した。このスラリー液をラポス 10 から明らかなように、得られた造粒物は、繊維が絡み合 った多孔質の造粒物である。

Ġ

【0037】 (実施例6) 繊維状単斜晶型酸化チタン (実施例1と同じもの) 30gをハイスピードミキサー に投入し、800rpmで撹拌しながらコロイダルチタ ニア(実施例2と同じもの)15gを脱イオン水75g で希釈したパインダー液30gをスプレーし平均粒子径 800μmの造粒物を得た。次いで該造粒物を500° Cで2時間熱処理し、チタニアで強固に結婚した平均粒 子径35μmの光触媒体を得た。

【0038】 (実施例7) 繊維状アナターゼ型酸化チタ 20 ン(4チタン酸カリウム繊維を酸処理して得た二酸化チ タン水和物繊維を900℃で2時間加熱処理して得たも の) 30gと粒子状アナターゼ型酸化チタン5gをハイ スピードミキサーに投入し、回転数300rpmで撹拌 しながらコロイダルアルミナ(商品名「アルミナゾル1 00」、日産化学株式会社製、固形分含量10%)45 gを脱イオン水45gで希釈した希釈液30gをスプレ ーし、造粒物を得た。造粒物の平均粒子径は80 µmで あった。得られた造粒物を、550℃で2時間熱処理 1」、石原産業株式会社製、平均粒子径0.7μm)2 30 し、強固に結着した平均粒子径50μmの光触媒体を得

> 【0039】 (固液分離性の評価) 実施例1、実施例 2、実施例3の各光触媒体(造粒物)を、水100ml を入れたメスシリンダー中に添加し、十分に撹拌した後 静置し、固被分離性を評価した。比较として、市販の微 粉末状酸化チタンである商品名「ST-01」 (比較例 1) 及び商品名「P-25」 (比較例2:デグサ社製、 アナターゼ/ルチル混合型酸化チタン微粒子、平均粒子 径21nm)を用いて上記と同様にして被処理水100 ml中に添加し、十分に撹拌した後静置した。

> 【0040】図4は、30分静置した後の状態を示す写 真である。微粒子酸化チタンの比較例1及び比較例2は 全体が白濁した状態であるのに対し、実施例1では60 ml、実施例2では80ml、実施例3では70ml程 度のところまで清澄化している。

> 【0041】図5は、一夜静置後の状態を示している。 微粒子状酸化チタンの比較例1及び比較例2は依然とし て全体が白濁した状態であるのに対し、実施例1~3で は、完全に固液分離している。

50 [0042]以上のことから、本発明に従う実施例1~

(5)

特開2000-288405

3は、固液分離性に優れていることがわかる。従って、 光触媒体として使用した後、速やかに分離できることが わかる。

6119

【0043】 [メタノール分解による光触媒活性の評 価) 濃度200ppmのメタノール水溶液500ml中 に実施例1、2、5及び7の光触媒体を各々0.5g分 散、懸濁させ、スターラーを用いて撹拌を続けながら紫 外線を照射し、60、120及び180分後の水溶液中 のメタノール減少量(濃度)をガスクロマトグラフィー により定量することにより評価した。結果を図6に示

【0044】 〔フェノール分解による光触媒活性の評 価) メタノールに代えてフェノール水溶液を用い、光触 媒体として実施例3、4及び6の光触媒体を用いた以外 は上記メタノール分解試験と同様にして本発明の光触媒 体の分解能を評価した。結果を図7に示す。

【0045】図6及び図7から明らかなように、本発明 に従う実施例1~7の光触媒体は良好な光触媒活性を示 している。特に、コロイダルチタニアを無機結着剤とし て用いた実施例2及び実施例7は優れた光触媒活性を示 20 【図6】メタノール分解試験結果を示す図。 している。これは、繊維状酸化チタンの表面に存在する バインダーとしてのチタニアが光触媒活性の向上に寄与

しているためと思われる。

[0046]

【発明の効果】本発明の光触媒体は、繊維状酸化チタン を造粒した多孔質粒子であるので、粉塵等の発生がほと んどなく取扱いが容易である。また被処理物に対し大き な接触面積を確保することができ、高い光触媒活性を示 す。また、被処理流体である液体や気体からの分離が極 めて容易である。

【図面の簡単な説明】

10 【図1】本発明に従う実施例1の光触媒体を示す電子顕 微鏡写真。

【図2】本発明に従う実施例1の光触媒体を拡大して示 す電子顕微鏡写真。

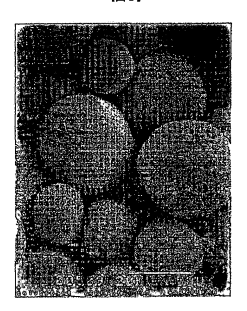
【図3】本発明に従う実施例5の光触媒体を示す電子顕 微鏡写真。

[図4] 固液分離性の評価試験結果 (30分静置後)を 示す写真。

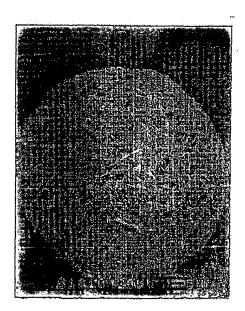
【図5】固液分離性の評価試験結果(一夜静置後)を示 す写真。

【図7】フェノール分解試験結果を示す図。

【図1】



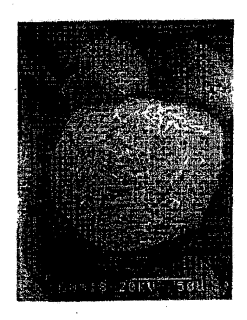
【図2】



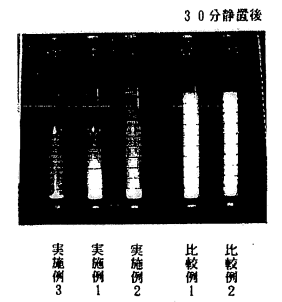
(6)

特開2000-288405

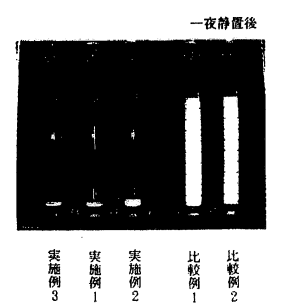
[図3]



[図4]



[図5]



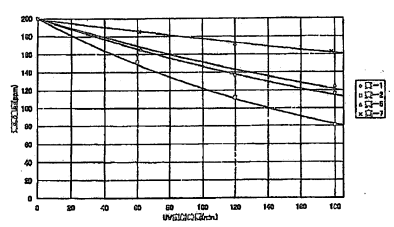
6119

(7)

特開2000-288405

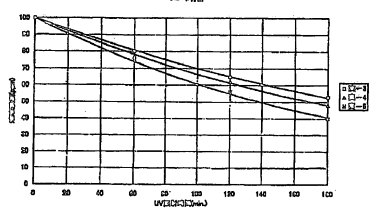
[図6]





[図7]

72/-14A[]



フロントページの続き

Fターム(参考) 4C080 AA07 BB02 HH05 JJ03 JJ04

KK08 MM02

4D048 AA05 BA07X BB01 BB08

EA01

4G069 AA03 AA08 BA48A BC50A

BC50B CA05 EA02X EA03X